NOVEL POLYMER

Patent number:

JP61120816

Publication date:

1986-06-07

Inventor:

MINAMI SHUJI; KAJIURA HIROICHI

Applicant:

MITSUI PETROCHEMICAL IND

Classification:

- international:

C08F210/02; C08F232/08; C08F210/00; C08F232/00;

(IPC1-7): C08F210/02; C08F232/08

- european:

Application number: JP19840242336 19841119 Priority number(s): JP19840242336 19841119

Report a data error here

Abstract of JP61120816

PURPOSE:A polymer having excellent transparency and a good balance among heat resistance, thermal aging resistance, chemical resistance, solvent resistance, dielectric property and rigidity, comprising a polycyclic monomer component unit and having a specified structure and a specified intrinsic viscosity. CONSTITUTION:A polymer comprising a polycyclic monomer component of formula I and, optionally, ethylene, wherein the ethylene/polycyclic monomer component molar ratio is 95/5-0/100, said polycyclic monomer component unit chiefly has a structure of formula II, and the intrinsic viscosity [eta] as measured in decalin at 135 deg.C is 0.005-20dl/g. In the formulae, R<1>-R<12> are each H, alkyl or a halogen, R<9> or R<10> and R<11> or R<12> may be combined together to form a ring and n>=2. Said polymers can be broadly classified into homopolymers of the polycyclic monomer component and random copolymers thereof with ethylene, among which the latter are preferable because of a good balance among the properties mentioned in the purpose.

Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide

⑲ 日本国特許庁(JP)

⑪特許出願公開

[®] 公開特許公報(A) 昭61-120816

(i) Int Cl. 4 ...

識別記号

庁内整理番号

❸公開 昭和61年(1986)6月7日

C 08 F 232/08 210/02

8319-4J 8319-4J

審査請求 未請求 発明の数 1 (全15頁)

砂発明の名称 新規な重合体

②特 願 昭59-242336

20出 願 昭59(1984)11月19日

⑩発 明 者 南

修治

大竹市御園1丁目2番5号

⑩発 明 者 梶 浦

博 __

大竹市御園1丁目2番7号

⑪出 願 人 三井石油化学工業株式

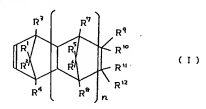
東京都千代田区霞が関3丁目2番5号

会社

砂代 理 人 弁理士 山口 和

明如如

- 1. 発明の名称 新規な重合体
- 2. 特許請求の範囲
- (I) (A) 下記一般式 (J) で示される多環モノマー成分、必要に応じてエチレンとからなる重合体であつて、

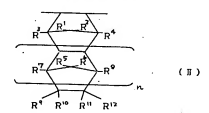


(ここで R¹ ~ R¹² は水素、アルキル基又は ハロゲンであつて各同一又は異なつていても よく、また R^q 又は R¹⁰ と R¹¹ 又は R¹² とは 互に環を形成していてもよい。 更に n は 2 以 上の正数であつて、 複数回繰り返される R⁵ ~ R⁸ は各同一又は異なつていてもよい。) (B) エチレン/多環モノマー成分(モル比)が

1

95/5~0/100であり、

(C) 多環モノマー成分単位が主として下記ー 般式 (Ⅱ) で示す構造をとり、



(D) 135 ℃、デカリン中で測定した極限粘度 (n) が 0.005~20世/g、

で定義づけられる新規な重合体。

- (2) 更に共重合可能な第3モノマー成分を含む 特許請求の範囲第1項記載の新規な重合体。
- (3) 第3モノマー成分が多環式モノマー成分単位の50モル%以下である特許請求の範囲第2 項記載の新規な重合体。

3. 発明の詳細な説明

(産業上の利用分野)

本発明は透明性に優れかつ耐熱性、耐熱老化性、耐薬品性、耐溶剤性、誘電持性及び剛性などの機械的性質のバランスのとれた新規な重合体を提供することを目的とし、更に詳しくは下記の一般式(I)で示される多環モノマー成分を構成単位の1つとする新規な重合体を提供することを目的とする。

$$\begin{array}{c|c}
R^3 & R^7 \\
R^5 & R^9 \\
R^4 & R^9 \\
R^{12}
\end{array}$$
(1)

(ここで R^1 ~ R^{12} は水素、アルキル基又は ハロゲンであつて各同一又は異なつていても よく、また R^4 又は R^{10} と R^{11} 又は R^{12} とは 互に環を形成していてもよい。 更に n は 2 以 上の正数であつて、複数回繰り返される R^5

3

結晶構造を微細化するか、もしくは急冷を行つて結晶の成長を止める方法が用いられるが、その効果は十分とは言い難い。むしろ造核剤のような第三成分を添加することはポリオレフィンが本来有している優れた諸性質を損なう虞もあり、又急冷は装置が大掛かりになるほか、結晶化度の低下に伴つて耐熱性や剛性なども低下する虞がある。

(発明の目的)

そこで本発明者らは、透明性を有しながら耐熱性、耐熱老化性、耐溶剤性、誘電特性、機械的性質のバランスのとれた合成樹脂が得られないか研究を重ねた結果、エチレンと特定の満高なコモノマーとの共竄合体が目的を達成できることを見い出し、特願昭59-16995号においてその技術内容を開示した。

本発明は前記の出願において提案した技術の改 良に関するものであつて、更に嵩高なモノマー成 分を使用した重合体に関する。

(問題を解決するための手段)

すなわち本発明は、

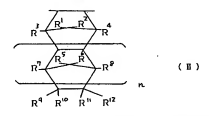
~ R⁸ は各同一又は異なつていてもよい。) (従来技術)

透明性に優れた合成樹脂としては、ポリカーボネートやポリメタクリル酸メチルあるいはポリエチレンテレフタレートなどが知られている。たた 社ばポリカーボネートは透明性と共に耐熱性と 機老化性、耐衝撃性にも優れた樹脂である。 耐性 に劣るという問題がある。 ポリメタクリル酸メチルは酢酸エチルやアセトンなどに 付きれ 切り の 強い かい う 問題がある。 またポリエチレンテレフタートは耐熱性や 機械的性質に優れるものの 強酸 や アルカリに弱く、加水分解を受け易いという問題がある。

一方、汎用樹脂として有名なポリオレフインは、耐薬品性、耐溶剤性に優れ、また機械的性質に優れたものが多いが、耐熱性の乏しいものが多く、結晶性樹脂であるが故に透明性に劣る。一般にポリオレフィンの透明性改善には造核剤を添加して

4

- (A) 前記一般式 (I) で示される多環モノマー成分、更に必要に応じてエチレンとからなる重合体であつて、
- (B) エチレン/多環モノマー成分(モル比)が 95/5~0/100であり、
- (C) 多環モノマー成分単位が主として下記一般 式(II) で示す構造をとり、



(D) 135 ℃、デカリン中で測定した極限粘度 (n) が0.005 ~20 dt / g、

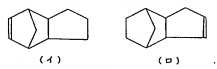
で定義づけられる新規な重合体に関する。

〔新重合体の概要〕

本発明の重合体は、実質的に多環モノマー成分 又は多環モノマー成分とエチレンとから構成され

る。しかしながら本発明の目的を扱わない範囲で、 他の共重合可能なモノマー成分をたとえば多項式 モノマー成分単位の50モル%以下の範囲で共康合 させていてもかまわない。かかる共重合可能なモ ノマーの具体例としては、たとえばプロピレン、 1-プテン、3-メチル-1-プテン、1-ペン テン、イーメチルー1-ペンテン、1-ヘキセン、 1-デセンなどの炭素原子数3以上のα-オレフ イン、シクロペンテン、シクロヘキセン、3-メ チルシクロヘキセンなどのシクロオレフィン、ス チレン、αーメチルスチレンなどのスチレン類、 ノルボルネン、メチルノルボルネン、エチルノル ボルネン、イソプチルノルボルネンなどのノルボ ルネン類、2,3,3a,7a-テトラヒドロー4,7-メタノ -1H-インデン(一般式(イ))、3a,5,6,7a-テト ラヒドロー4.7-メタノ-111-インデン (一般式 (ロ)) あるいは一般式 (Ⅰ) において n = 1 の化合物な どの本発明の一般式(I)に含まれないエンドメ チレン系化合物あるいは、1.4-ヘキサジエン、ジ シクロペンタジエン、5-エチリデン-2-ノル

ボルネンなどのポリエンを挙げることができる。



本発明の館合体のエチレン/多環モノマー成分の含有割合(モル比)は95/5から0/100である。このうち高分子量体で賭物性のバランスが優れるには、90/10~10/90とくに85/15~20/80の範囲が好ましい。

そして多環モノマー成分は、距合体中において 主として前記一般式 (『) で示すような構造で重 合されている。多環モノマー成分が主として前記 構造をとるところから、本発明の重合体の沃素価

7

は通常 5 以下、その多くは 1 以下である。また前記構造をとることは ¹³ C - NMRによつても裏付られる。したがつて化学的に安定な構造であり、耐熱老化性に優れた重合体となる。

重合体は、 $135 \, \text{C} \, \tilde{r}$ カリン中で測定した極限粘度 (7) が $0.005 \, \text{C} \, 20$ $d \, \text{L} \, \text{g}$ である。とくに硬質 樹脂的用途に利用する場合には $0.3 \, \text{C} \, 20$ $d \, \text{L} \, \text{g}$ とくに $0.3 \, \text{C} \, 10$ $d \, \text{L} \, \text{g}$ 、更には $0.8 \, \text{C} \, \text{g}$ 化 適である。またワックス的用途に利用する場合には $0.01 \, \text{C} \, 0.3$ $d \, \text{L} \, \text{g}$ 未満、更には $0.05 \, \text{C} \, 0.2$ $d \, \text{L} \, \text{g}$ が好適である。

重合体の別の性質として、非晶性又は低結晶性 好ましくは非晶性であることが掲げられる。した がつて透明性は良好である。一般にはX線による 結晶化度が5%以下、好ましくは0%であり、示 差走査型熱量計 (DSC) で融点が観察されない ものが多い。

重合体の別の性質としてガラス転移温度及び軟化温度が高いことが挙げられる。すなわち動的粘弾性測定計(DMA)によるガラス転移温度(Tg)

8

が通常80~ 240 °C、多くが 100~ 200 °C の範囲内に測定される。またTMA(Thermo-mechanical Analyser:デユポン社製)によつて荷重49g、石英針(直径 0.635mm)を用いて昇温速度 5 °C / minの条件下、針が 0.1mm 侵入する温度すなわち軟化温度が通常70~ 220 °C、多くが90~ 190 °C の範囲内に測定される。

また重合体の熱分解温度は、熱天びん(TGA:理学電機社製)を用いて窒素気流下で10℃/minの速度で昇温した減量開始温度を熱分解温度とすると、通常 350~ 420℃、多くが 370~ 410℃の範囲内にある。

重合体の密度は、密度勾配管による方法 (ASTM D 1505) で通常0.86~1.10g/cd、 その多くが0.88~1.08g/cdの範囲内にある。また屈折率(ASTM D 542) は1.47~1.58、多く が1.48~1.56の範囲にある。

重合体の電気的性質として、ASTMD150による誘電率(1 KHz)は1.5~3.0、多くは1.9~2.6、誘電正接は $1 \times 10^{-3} \sim 5 \times 10^{-5}$ 、多くは

5×10⁻⁴~8×10⁻⁵の範囲内にある。

重合体の表面の硬さを示す尺度としての鉛筆硬 度(JIS K 5401) は3B以上3H以下である。 (利用分野)

本発明の新重合体の具体的な利用分野の一例を 示すと、その優れた物理的諸性質を生かして、低 分子量体の場合には通常合成ワツクスで利用でき る分野すなわちロウソク用途、マツチ軸木含侵剤、 紙加工剤、サイズ剤、ゴム老化防止剤、設ポール 耐水化剤、化成肥料遅効化剤、蓄熱材、セラミツ クパインダー、紙コンデンサー・電線・ケーブル 等の電気絶縁材、中性子減速材、繊維加工助剤、 建材発水剤、塗料保護剤、つや出し剤、チキソト ロピー付与剤、鉛筆・クレヨンの芯硬度付与剤、 カーボンインキ基剤、静電複写用トナー、合成樹 脂成形用滑剤、離型剤、樹脂着色剤、ホツトメル ト接着剤、潤滑用グリースなどを挙げることがで きる。また商分子畳体の場合には、プラスチツク レンズ、光ディスク、光フアイバー、ガラス窓用 途等の光学分野、透明導電性フィルム・シート、

液晶表示基板、高周波用回路基板、電気アイロン の水タンク、電子レンジ用品等の電気分野、沖射 器、ピペツト、アニマルゲージ等の医療、化学分 野、カメラボディ、各種計器鎖ハウジング、プラ スチツク磁石、フイルム、シート、ヘルメツトな ど種々の分野に利用できる。

(成形加工及び安定剤)

本発明の餌合体は周知の方法によつて成形加工 される。たとえば単軸押出機、ベント式押出機、 二本スクリユー押出機、円錐二本スクリユー押出 機、コニーダー、プラテイフイケーター、ミクス トルーダー、二軸コニカルスクリユー押出機、遊 星ねじ押出機、歯車型押出機、スクリユーレス押 出機などを用いて押出成形、射出成形、プロー成 形、回転成形などを行う。また成形加工にあたつ ては、必要に応じて周知の添加剤すなわち耐熱安 定剤、光安定剤、帯電防止剤、スリップ剤、アン チブロツキング剤、防暴剤、滑剤、合成油、天然 油、無機および有機の充塡剤、染料、顔料などを 添加してもよい。

1 1

このような添加剤としては、たとえばフェノー ル系または硫黄系酸化防止剤が例示できる。フェ ノール系酸化防止剤としては、たとえば2,6-ジー tert-ブチルーp-クレゾール、ステアリル (3,3-ジメチルー4-ヒドロキシベンジル) チオ グリコレート、ステアリルーβ- (4-ヒドロキ シ-3,5-ジ-tert-プチルフエノール)プロピオネ ート、ジステアリル-3,5-ジ-tert-プチルー4-ヒドロキシベンジルホスホネート、2,4.6-トリス (3,5-ジ-tert-ブチルー 4-ヒドロキシベンジル チオ) -1,3,5ートリアジン、ジステアリル(4-ヒドロキシー 3 - メチルー 5 - tert-プチルベン ジル) マロネート、2,2-メチレンピス(4ーメチ ルー $6 - tert - プチルフエノール) 、 <math>4.4^{-}$ メチレ ンピス (2,6-ジ-tert-プチルフエノール)、2,2-メチレシピス (6- (1-メチルシクロヘギシル) p - クレゾール] 、ピス·(3,5-ピス (4 -ヒドロ キシー3-tert-プチルフエニル) プチリツグア シド) グリコールエステル、4,4-プチリデンピス (6 - tert-プチルーm - クレゾール)、1.1.31 2

トリス (2-メチルー4-ヒドロキシー5-tert ープチルフエニル) プタン、ピス〔2-tertープ チルー 4 ーメチルー 6 ー (2 ーヒドロキシー 3 ー tert-ブチル-5-メチルベンジル) フェニル) テレフタレート、1,3,5-トリス(2,6-ジメチルー 3-ヒドロキシー4-tert-ブチル) ベンジルイ ソシアヌレート、1,3,5-トリス(3,5-ジ-tert-ブ チルー4-ヒドロキシベンジル) -2.4.6- トリメ チルベンゼン、テトラキス(メチレン・3-(3,5-ジ-tert-プチル-4-ヒドロキシフエニル) プロピオネート) メタン、1,3,5-トリス(3,5-ジ -tert-プチルー4-ヒドロキシベンジル) イソシ アヌレート、1,3,5-トリス ((3,5-ジ-tert-プチ ルー4-ヒドロキシフエニル) プロピオニルオキ シェチル] イソシアヌレート、2-オクチルチオ -4.6-ジ (4-ヒドロキシ-3.5-ジ-tert-ブチル) フェノキシ-1,3,5ートリアジン、4,4-チオピス (6-tert-ブチル-m-クレゾール) などのフ エノール類及び4.4-プチリデンピス (2-tert-プチルー5ーメチルフエノール)の炭酸オリゴエ

ステル (例えば重合度 2.3.4,5,6,7,8.9.10など) などの多価フェノール炭酸オリゴエステル類が挙げられる。

また別には含りン化合物を配合してもよく、たとえばトリオクチルホスフアイト、トリラウリルホスフアイト、トリデシルホスフアイト、オクチルージフエニルホスフアイト、トリス (2,4-ジーtertープチルフエニル) ホスフアイト、トリス (プトキシエチル) ホスフアイト、トリス (ノニルフエニル) ホスファ

1 5

(4.4'-1)プロピリデンピス(2-tert-プチルフエノール)) ホスフアイト、フエニル・ジイソデシルホスフアイト、ジ(ノニルフエニル) ペンタエリスリトールジホスフアイト、トリス(1:3-3-10ーステアロイルオキシイソプロピル) ホスファイト、4.4'-11 プロピリデンピス(2-tert-11 チルフエノール)・ジ(ノニルフエニル) ホスファイト、9.10-3-11 ドロー9-3+110ーホスファフエナンスレン-10-3+110ーホスファフエナンスレン-10-3+110ーホスファフエナンスレン-10-3+110ーホスファフエナンスレン-10-3+110ーホスファフエナンスレン-10-3+110ーホスファフエナンスレン-10-3+110ーホスファフエナンスレン-10-3+110ーホスファフエナンスレン-10-3+110ーホスファフエナンスレン-10-3+110ーホスファフエナンスレン-10-3+110ーポーピフエニレンジホスホナイトなどが挙げられる。

また 6 - ヒドロキシクロマン誘導体たとえばな、 β 、 r、 δ の各種トコフエロールやこれらの混合 物、 2-(4-メチルーペンター3-エニル)- 6-ヒドロキシクロマンの2.5-ジメチル置換体、<math>2.5.8-トリメチル置換体、2.5.7.8-テトラメチル置換体、<math>2.2.7-トリメチル-5-tert-ブチル- 6-ヒドロキシクロマン、2.2.5-トリメチル-7 -tert-ブチル-6-ヒドロキシクロマン、2.2.5-トリメチル-6-tert-ブチル-6-ヒド

イト、ジステアリルペンタエリスリトールジホス フアイト、テトラ(トリデシル)-1,1,3ートリス (2-メチル-5-tert-プチル-4-ヒドロキ シフエニル) プタンジホスフアイト、テトラ (C12 ~ Cis 配合アルキル-4.4-イソプロピリデンジフ エニルホスフアイト、テトラ(トリデシル)-4.4 ープチリデンビス (3-メチル-6-tert-プチ ルフエノール) ジホスファイト、トリス (3.5-ジ -tert-プチルー 4 ~ ヒドロキシフエニル) ホスフ アイト、トリス (モノ・ジ混合ノニルフエニル) ホスファイト、水素化-4,4-イソプロピリデンジ フエノールポリホスフアイト、ピス (オクチルフ エニル)・ビス(4.4-プチリデンビス(3ーメチ ルー 6 - tert-プチルフエノール))・1:6-ヘキ サンジオールジホスフアイト、フェニル・4.4-ィ ソプロピリデンジフエノール・ペンタエリスリト ールジホスフアイト、ビス (2,4-ジ-tert-プチル フエニル) ペンタエリスリトールジホスフアイト、 ピス (2,6-ジ-tert-プチルー4-メチルフエニル) ペンタエリスリトールジホスフアイト、トリス

16

ロキシクロマン、2,2-ジメチル-5 - tert-ブチル-6 - ヒドロキシクロマンなど、

また別には一般式

MxAly (Oll) 2x + 3y - 2z (A) z ・aHzO (ここでMはHg、Caまたは2n、Aは水酸基以外のアニオン、x、yおよびzは正数、aは0または正数をあらわす) で示される複化合物、たとえば

MgcAlz (OH)16 CO3 · 4H2O.

Mgg A1 2 (OH) 20 CO 3 · 5H2O 4

Mg = A 12 (OH)14 CO 3 · 4 H2O . . .

MgroA12 (OH)22 (CO3) 4H20.

Mg4A12 (OH)16 HPO4 · 4H2O.

Ca6Alz (011) 16 CO3 · 4H2O.

Zn 4 A I z (OH) 16 CO 3 · 4 H z O .

2n6A17 (011)16 804 · 41120

Mg 6 A 1 2 (OH) 16 SO 4 . 4H2O .

M86Al2 (OH)12 CO3・31120、などを配合してもよい。

また特衷昭 55-501181号に開示されている 2 - ベンゾフラノン系化合物、たとえば 3 - フェニル

1 '

- 2 - ベンゾフラノン、3 - フェニル-5.7 - ジー t - ブチル- 2 - ベンゾフラノンなどを配合して もよい。

光安定剤としてはたとえば2-ヒドロキシー4 -メトキシベンゾフエノン、2-ヒドロキシー4 - n - オクトキシベンゾフエノン-2,2´- ジーヒド ロキシー4ーメトキシベンゾフエノン、2,4-ジヒ ドロキシベンゾフエノンなどのヒドロキシベンゾ フェノン類、2- (2'-ヒドロキシー3'-tert-プチルー 5'-メチルフエニルー5-クロロベンゾ トリアゾール、2- (2'~ヒドロキシ-3,5-ジー tert-プチルフエニル) - 5 - クロロベンゾトリ アゾール、2-(2'ーヒドロキシー 5'ーメチルフ エニル) ベンゾトリアゾール、2- (2'-ヒドロ キシ-3',5'-ジーtert-アミルフエニル) ベンゾト リアゾールなどのベンゾトリアゾール類、フエニ ルサリシレート、p-tert-プチルフエニルサリ シレート、2.4-ジ-tert-プチルフエニル-3.5-ジ -tert-プチルー 4 ーヒドロキシベンゾエート、ヘ キサデシル-3,5-ジ-tert-ブチルー4-ヒドロキ ピス(4-tert-オクチルフエノール)Ni塩、 (2,2-チオピス (4 - tert-オクチルフエノラー ト)) - n - ブチルアミンNi、 (3,5-ジ-tert-ブ チルー4-ヒドロキシベンジル)ホスホン酸モノ エチルエステルNi塩などのニツケル化合物類、α -シアノーβ-メチル-β- (p-メトキシフエ ニル)アクリル酸メチルなどの置換アクリロニト リル類及び N'- 2 - メチルフエニル - N - 2 - エ トキシー5-tert-プチルフエニルシユウ酸ジア ミド、N-2-エチルフエニル-N-2-エトキ シフェニルシユウ酸ジアミドなどのシユウ酸ジア ニリド類、ピス(2,2,6,6-テトラメチルー4ーピ ペリジン) セパシエート、ポリ (((6 - (1.1. 3.3-テトラメチルプチル) イミノト -1.3.5-トリ アジン-2,4-ジイル (4- (2,2,6,6-テトラメチ ルピペリジル) イミノ} ヘキサメチレン)、2-(4-ヒドロキシ-2,2,6,6-テトラメチルー1-ピペリジル) エタノールとコハク酸ジメチルとの 縮合物などのヒンダードアミン化合物類が挙げら

シベンゾエートなどのベンゾエート類、2,2-チオ

1 9

れる。

滑剤としてはたとえばパラフィンワツクス、ポ リエチレンワツクス、ポリプロピレンワツクスな どの脂肪族炭化水素類、カブリン類、ラウリン酸、 ミリスチン酸、パルミチン酸、マーガリン酸、ス テアリン酸、アラキジン酸、ベヘニン酸などの髙 級脂肪酸類またはこれらの金属塩類、すなわちり チウム塩、カルシウム塩、ナトリウム塩、マグネ シウム塩、カリウム塩など、パルミチルアルコー ル、セチルアルコール、ステアリルアルコールな との脂肪族アルコール類、カプロン酸アミド、カ プリル酸アミド、カプリン酸アミド、ラウリル酸 アミド、ミリスチン酸アミド、パルミチン酸アミ ド、ステアリン酸アミドなどの脂肪族アミド類、 脂肪酸とアルコールとのエステル類、フルオロア ルキルカルボン酸またはその金属塩、フルオロア ルキルスルホン酸金属塩などのフツ素化合物類が 猫げられる。

充塡剤としては、ガラス繊維、銀又はアルシニ ウムコートガラス繊維、ステンレス繊維、アルミ 2 0

ニウム繊維、チタン酸カリウム繊維、炭素繊維、ケブラー® 繊維、超高弾性ポリエチレン繊維などの無機または有機の繊維状充塡剤、タルク、、放致カルシウム、水酸化マグネシウム、酸化カルシケル、面酸マグネシウム、グラフアイト、ニッケルがラスピーズ、カーボンプラック、銀コートがラスピーズ、テルミニウムフレーク、ステンレスフレーク、アルミニウムファイトなどの粉末状、粒状、フレーク状の無機または有機の充塡剤が例示できる。

(他の重合体とのプレンド)

さらに本発明の新重合体は公知の種々の高分子 量又は低分子量の重合体と配合して使用すること も可能である。かかる重合体の例としては、

(イ) 1個または2個の不飽和結合を有する炭化 水素から誘導される重合体、

具体的にはポリオレフィンたとえば架橋構造を 有していてもよいポリエチレン、ポリプロピレン、 ポリイソプチレン、ポリメチルプテン-1、ポリ 4 - メチルベンテン - 1 、ポリプテン - 1 、ポリイソプレン、ポリプタジエン、ポリスチレン、

または前記の重合体を構造するモノマー同志の 共重合体たとえばエチレン・プロピレン共重合体、 プロピレン・プテンー 1 共重合体、プロピレン・ イソプチレン共重合体、スチレン・イソプチレン 共重合体、スチレン・ブタジェン共重合体、エチレンおよびプロピレンとジェンたとえばヘキサジェン、シクロベンタジェン、エチリデンノルボル ネンなどとの 3 元共重合体、

あるいはこれらの重合体のプレンド物、グラフト重合体、プロツク共重合など、

(ロ) ハロゲン含有ビニル重合体、

具体的にはポリ塩化ビニル、ポリ塩化ビニリデン、ポリフツ化ビニル、ポリクロロプレン、塩素化ゴムなど、

(ハ) α, β - 不飽和酸とその誘導体から誘導される重合体、

具体的にはポリアクリレート、ポリメタクリレート、ポリアクリルアミド、ポリアクリロニトリ

2 3

シジルエーテルから誘導された重合体など、

(へ) ポリアセタール、

具体的にはポリオキシメチレン、ポリオキシェ チレン、コモノマーとしてエチレンオキシドを含 むようなポリオキシメチレンなど、

- (ト) ポリフエニレンオキシド、
- (チ) ポリカーポネート、
- (リ) ポリスルフォン、
- (ヌ) ポリウレタンおよび尿素樹脂、
- (ル) ジアミンおよびジカルボン酸および/またはアミノカルボン酸または相応するラクタムから誘導されたポリアミドおよびコポリアミド、

具体的にはナイロン6、ナイロン66、ナイロン11、ナイロン12など、

(ヲ) ジカルボン酸およびジアルコールおよび/ またはオキシカルボン酸または相応するラク トンから誘導されたボリエステル、

具体的にはポリエチレンテレフタレート、ポリ プチレンテレフタレート、ポリ1,4-ジメチロール・ w.

または前記の頭合体を構成するモノマーとその他の共頭合可能なモノマーとの共頭合体たとえば、アクニロニトリル・ブタジエン・スチレン共重合体、アクリロニトリル・スチレン共重合体、アクリロニトリル・スチレン・アクリル酸エステル共取合など、

(二) 不飽和アルコールおよびアミンまたはその アシル誘導体またはアセタールから誘導され た館合体、

具体的にはポリピニルアルコール、ポリ酢酸ピニル、ポリステアリン酸ピニル、ポリ安息香酸ピニル、ポリマレイン酸ピニル、ポリピニルブチラール、ポリアリルフタレート、ポリアリルメラミン、

または前記重合体を構成するモノマーとその他の共重合可能なモノマーとの共重合体たとえばエチレン・酢酸ビニル共重合体など、

(ホ)エポキシドから誘導された重合体、

具体的にはポリエチレンオキシドまたはビスグ

2 4

シクロヘキサンテレフタレートなど、

(ワ) アルデヒドとフェノール、尿素またはメラミンから誘導された架橋構造を有した重合体、 具体的にはフェノール・ホルムアルデヒド樹脂、 尿素・ホルムアルデヒド樹脂、メラミン・ホルム アルデヒド樹脂など、

(カ) アルキド樹脂、

具体的にはグリセリン・フタル酸樹脂など、

- (ヨ) 飽和および不飽和ジカルボン酸と多価アルコールとのコポリエステルから誘導され、架橋剤としてビニル化合物を使用して得られる不飽和ポリエステル樹脂ならびにハロゲン含有改質樹脂、
- (タ) 天然 登合体、

具体的にはセルロース、ゴム、蛋白質、

あるいはそれらの誘導体たとえば酢酸セルロース、プロピオン酸セルロース、セルロースエーテルなど、 .

が例示できる。また合成ワックスとして用いる際 には公知の種々のワックスを混合してよいことは 勿論である。

更には本発明の新重合体の分子量の異なるもの 同志を混合してもよい。

(モノマー成分)

本発明の重合体を構成するモノマー成分として は、前述の一般式 (I) で示される多環モノマー あるいはエチレンが主体である。

多環モノマー成分を表わす一般式において、R¹ ~R¹² は水素、アルキル基すなわちメチル、エチル、プロピル、イソプロピル、ブチル、tertーブチル等の鎖状アルキル、シクロペンチル、シクロヘキシル等のシクロアルキル、あるいはフツ素、塩素、臭素、ヨウ素等のハロゲンであつて各同一又は異なつていてもよい。またR^q 又はR¹⁰とR¹¹ 又はR¹²とは互に項を形成していてもよく、たとえば一般式(II)、(IV)などが例示できる。



(ここで R¹³ ~ R²⁰ は水素又はアルキル基であつ て各同一または異なつていてもよい。)

かかる多環モノマー成分の具体例としては、次 表 I の如きものを例示することができる。



2 7

化	学	式	化	合	物	名
\$ \(\frac{1}{2} \))-)12	ヘキサシクロ - 4	(6,6,1,1,2,4,	1 ^{2,7} , 0 ^{2,7} , 0 ^{9,14})	ヘプタデセン
		CII,	12-メチルー・ヘブタデセン		(6,6,1,1	^{1,4} , 1 ^{8,13} , 0 ^{7,7} , 0 ^{4,14})
		C ₂ H ₅	12-エチルー・ヘプタデセン・		. [6,6,1,1	
		CH 2 CH (CH,)2	12ーイソプチ (6,6,1,1 ²⁴ ,1 ⁵		-	/ - 4
CH3	CII	CH2CH(CH,),	1.6.10 - トリ ヘキサンクロ - 4			ν – ヘプタデセン

3 0

これら以外でも一般式(I)で示されるものであれば如何なるものでもよいが、好ましくはn=2又は3であり、とくにn=2の多環式モノマー成分が好適である。

(重合方法)

本発明の新重合体を製造するには、多環式モノマー成分又は多環式モノマー成分とエチレンとを 周知のチーグラー系触媒により重合すればよい。

本発明において使用されるチーグラー系触媒とは、高活性触媒として知られているマグネシウム化合物に担持されたチクン化合物、あるいはバナジウム系化合物とアルキルアルミニウム系化合物のような還元剤とよりなる触媒である。

マグネシウム化合物に担持されたチタン化合物 としては、少なくともマグネシウム、チタンおよ びハロゲンを含有する複合体であり、マグネシウ ム化合物とチタン化合物とを加熱もしくは共粉砕 などの手段により密に接触せしめて得られるハロゲン がで好ましくは該複合体中に含有されるハロゲン ノチタンのモル比が約4を越えるもので、常温に おけるヘキサン洗浄手段でチタン化合物を実質的 に脱離しないものをいう。

良好なる複合体は、ハロゲン/チタン(モル比)が約4を越え、好ましくは約5以上、さらに好ましくは約5以上、さらに好ましくは約8以上、マグネシウム/チタン(モル比)が約3以上、好ましくは約50、複合体に電子供与体を含む場合は電子供与体/チタン(モル比)が約0.2ないし約6、好ましくは約0.4ないし約3、一層好ましくは約100㎡/8以上、さらに好ましくは約40㎡/8以上、さらに好ましくは約100㎡/8以上である。また、役合物の如何にかかわらず非晶性を示すか、又はマグネシウムによれかわらず非晶の市阪によれに比べ、非常におもてが望ましい。

複合体を製造する手段の例として、例えば特開 昭48-16986号、特開昭 50-108385号、特開昭 50-126590号、特開昭51-20297号、特開昭51-28189号、 特開昭51-92885号、特開昭 51-127185号、特開昭 51-136625 号、特開昭52-87489号、特開昭 52-100596号、特開昭 52-104593号、特開昭 52-147688号、特開昭 53-2580号、1975年11月21日付 イタリア特許出願などに記載の手段を例示できる。

バナジウム化合物としては、VCI4、VBr4、VCI3、 VBr3 等のハロゲン化パナジウム、 VOCI3 、 VOBr3、 VOC1z、 VOBrz 等のオキシハロゲン化パナジウム あるいはVO (OR)nX3-n (ただしRは炭化水素基、 X はハロゲン、 0 < n ≤ 3) で示されるパナジウ ム化合物を挙げることができる。これらの中では 炭化水素可溶性のバナジウム化合物とくにオキシ ハロゲン化パナジウム又はVO (OR) n.X z-n で示され る化合物が好適である。前記VO (OR) n Xz-n で示さ れる化合物においては、Rは脂肪族、脂環族又は 芳香族の炭化水素基であり、好ましくは脂肪族の 炭化水素基で炭素原子数1~20、とくには1~3 のものがよい。またnは0<n≤3、好ましくは 1 ≤ n ≤ 1.5の範囲である。このようなパナジウ ム化合物の例としては、VO (OCII3) Cla、 VO (OCH3), C1, VO (OCH3), VO (OC2H5) C12

3 3

以上示した触媒系の中では、重合の行い易さの面からパナジウム系化合物/アルキルアルミニウム化合物の系が好適である。この系を用いた場合の両者の使用割合はA1/V(モル比)が1以上、好ましくは30以下、とくに好ましくは2~20の範囲にするとよい。

重合は炭化水素媒体中で行われる。たとえばヘキサン、ヘプタン、オクタン、灯油のような脂肪 族炭化水素、シクロヘキサンのような脂環族炭化 水素、ベンゼン、トルエン、キシレンのような芳 香族炭化水素を単独で又は混合して溶媒に用いる ことができる。

重合体は、バナジウム系化合物/アルキルアルミニウム化合物の触媒系を例にとれば、反応媒体中、前記バナジウム化合物が0.05~20

ミリモル/ ℓ 、好ましくは $0.1\sim10$ ミリモル/ ℓ の濃度になるようにするのが好ましい。またアルキルアルミニウム化合物は、既に述べたように ℓ (モル比) が ℓ 以上、好ましくは ℓ (30以下、とくに好ましくは ℓ 20となるように調整される。

VO (OC2117),5C115 , VO (OC2115)2C1.

VO (OC2 | 1 5)3 . VO (OC2 | 15)15 Bris .

VO (OC3 H 7) C12 , VO (OC3 H 7)1.5 C1 1.5 ,

VO (OC3H7)2C1 VO (OC3H7)3

VO (On-C4H4) Cl2 , VO (On-C4H4)2Cl,

VO (0isoC4Hq),C1, VO (0secC4Hq),

VO(OC, II.1、), sCI 1.5 あるいはこれらの混合物などを挙げることができる。これらは VOCI 3とアルコールを反応させたり、あるいは VOCI 3とVO(OR)3 を反応させることによつて容易に得ることができる。

チタン系触媒又はバナジウム系化合物と共に使用するアルキルアルミニウム化合物は、一般式RmAIX´,----(ただしRは炭化水素基、Xなハロゲン、0 < m ≤ 3)で示される。このアルキルアルミニウム化合物は、たとえばトリアルキルアルミニウム、ジアルキルアルミニウムハライド、アルキルアルミニウムジハライドあるいはこれらの任意の混合物あるいはこれらとアルミニウムトリハライドとの混合物などを例示することができる。

3 4

多環式モノマー成分とエチレンとのランダム共 重合体を製造する場合、両モノマー成分の反応媒 体中への仕込み最は目的とする共重合体の組成及 び反応媒体の種類や重合温度によつても異なるが、 一般に反応媒体中のエチレン/多環式モノマー成 分のモル比が1/100~100/1、好ましくは 1/50~50/1となるように調節される。

重合温度は $-50\sim300$ で、好ましくは $-30\sim200$ で、重合圧力は一般には $0\sim50$ kg/cml、好ましくは $0\sim20$ kg/cmlに保持される。また重合体の分子量調整のため適宜、水業のような分子量調節 剤を存在させることができる。

(実施例)

本発明の内容を好適な実施例でもつて以下に説明するが、本発明はこれらの実施例に制限される ものではなく、その目的が損われない限り如何な る態様も採り得ることは勿論である。

爽 施 例 1

充分乾燥した500mlのセパラルフラスコに攪

拌羽根、ガス吹込管、温度計及び滴下ロートを取 り付け充分窒素で置換した。

このフラスコにモレキュラーシープで脱水乾燥 したトルエン250m & を入れた。

窒素流通下フラスコに、 表1のアの化合物を7.5 g、エチルアルミニウムセスキクロリドを2.5 ミリモル、滴下ロートにジクロロエトキシオキソバナジウムを0.25ミリモル加えた。

ガス吹込管を通して乾燥したエチレン10 ℓ /hr、 窒素40 ℓ /hrの混合ガスを10 ℃ に制御したフラス コに10分間通した。

滴下ロートからエチルアルミニウムセスキクロリドを滴下して共重合反応を開始し、前記の混合ガスを通しながら10℃で30分間共重合反応を行つた。

共重合反応中の溶液は均一透明であり、共重合体の析出は認められなかつた。

メタノール 5 mlを重合体溶液に添加して共重合 反応を停止した。

反応停止後の重合液を大量のメタノール中に投

3 7

そのピーク温度から求めたところ 150でであった。 さらに触点Tmは、デュポン社製 990タイプの DSCにより10で/min の昇温速度で-120 で~400 での範囲で測定したところ、融解曲線(ピーク)は観察されなかつた。 電気の性質で 1 KHz にてで測定したとの類似を観察電体損測定装置で、1 KHz にてで測定した 2.3×10⁻⁴であった。 該電正接(tan 8)が 2.3×10⁻⁴であった。 ご温でアレスでは一次でありに、アンモニアは一般であるに、アンスでは一般であるに、アンスである。 では、アンスでは、アン

また、デユボン社製Thero mechanlical Analyser (TMA) で、1 mm厚シートの熱変形温度 (5 ℃/min 昇温、荷重49g、石英製針 0.635 mm 0.1 mm (日本 で) を測定したところ、 139℃であつた。さらに、密度勾配管法による密度は、1.032 g/cdであり、アツベ屈折針による屈折率 nº は 1.540であつた。硬さの指標である鉛筆硬

入して共取合体を折出させ、さらにメタノールで 洗浄後、60℃で一昼夜真空乾燥し、共宜合体 5.3 gを得た。

PC-NMR分析で測定した共重合体中のエチレン組成は59モル%、 135でデカリン中で測定した極限粘度 (n) は 1.4、ヨウ素価は 0.9であつた。

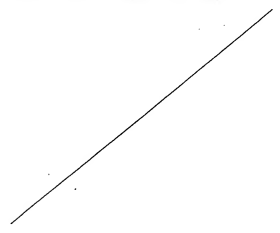
また、力学物性を測定するために、 230 で hot press により 1 mm 又は 2 mm 厚さのプレス成形シートを作成した。これらのシートを用いて、 X 線回折を行つたところ、結晶による散乱は観察されず、結晶化度は 0 %であつた。また、透明性は A S T M D 1003-52に準拠した設度 (ヘイズ) 計で 1 mmシートについて測定したところ 9 %であつた。 曲げ弾性率及び曲げ降状強度は、 2 mm 厚プレスシートを用い、 A S T M D 790に準拠して測定したところ、それぞれ 2.5 × 10⁴ kg/cm、 810kg/cmであつた。 ガラス転移温度Tgは、デユポン社製 Dynamic Mechanical Analyser (D M A) により、損失弾性率 E″を 5 で/min の昇温速度で測定し、

3 8

度は、Hであつた。

実 施 例 2~15

実施例1においてモノマー成分を表1、共取合条件を表2に記載した如く変える以外は同様な操作を行い、衷3の結果を得た。尚、表2、3には実施例1の条件および結果を列記した。



		衷	1
. •	· : .		

. :

	化 合.	物名
7	CzHy	12-エチル-ヘキサシクロ (6,6,1,1 ^{2,6} ,1 ^{8,4} ,0 ^{2,7} ,0 ^{1,4}) ヘプタデセン-4
1		ヘプタシクロ (8.7.1 ^{2,9} .1 ^{4,7} ,1 ^{4,7} ,0.0 ^{2,8} ,0 ^{7,8}) イコセン- 5
'n	CH,	12-メチル-ヘキサンクロ (6,6,1,1 ^{7,6} ,1 ^{4,4} ,0 ^{2,7} ,0 ^{4,4}) ヘプタデセン- 4
x	CII, CII (CH,),	12-イソプチル-ヘキサシクロ (6,6,1,1 ^{1,4} ,1 ^{p,4} ,0 ^{2,7} ,0 ^{9,4}) ヘプタデセンー 4

4 1

妻 1 (つ づ き)

	化	- 合	物	名	
*		CH,	9 - メチルー (4,4,0,1 ²⁵ ,1 ⁵	テトランクロ ⁽¹⁰) ドデセンニ 3	
ઝ .)	ヘキサシクロ ヘプタデセン	(6.6.1.1 .1 .0 .0) - 4	

	触	休	モノマ	21	- ド 豆		
(5 1)	V0(0C2H5)Cl2	A1(C2 11+)1.4 C11.5	エチレン	多月	夏式モノマー	重合体温度	収 量
	ミリモル	ミリモル	ℓ /hr		g	°	g
実施例1	0.25	2.5	20	7	7.5	10	5.3
2	Ţ	1	30	l i	ı	1	6.3
3	1	ţ	10	ı			4.2
4	1	ı	20	1	1		5.0
5	1	ļ i	30	ı,	1		5.9
6	1	1	20	,	. 1		5.2
7	1	ı	30	l i	Į.		6.0
8	1	ı	20	ı	Į		4.9
9	1	ı	30	ı	1	1	5.7
10	1	1	10	7/4	5.0/2.5	1	3.9
11	1	ı	20	1	4	1	5.7
12	1	ţ į	10	カ	7.5		3.6
. 13	1	1	20	Ţ	1	ı	4.8
14	1	l l	30	1	1		5.9
15	3.0	30	90	1	20	30	3.2

* l N2 のかわりにH2 を 150 l / hr流通

表 :

	(7)	エチレン	ョウ素価	Tg	軟化温度	Tm	Mc	热分解温度	密度
	dl/g	mo196	ļ	(DMA) °c	(TMA) °C	(DSC) T	(X線) %	(TGA) °C	g /cul
实施例 1	1.4	59	0.9	150	139		0	383	1.032
2	1.6	65	1.0	134 .	124	_	0	388	1.030
3	1.1	49	0.7	173	167		0	385	1.033
4	1.3	55	0.8	164	155	. —	0	391	
5	1.7	63	0.9	148	141	l	0	388	1.036
6	1.2	57	0.7	153	142	·	0		1.031
7	1.6	67	1.0	133	125		0	384	1.033
8	1.3	60	0.9	148	139			380	1.025
9	1.6	68	0.8	130	127		0	381	1.031
10		47	0.9			_	0.	382	1.025
#3			i	170	165		0	388	1.035
11	2.0	58	1.1	151	142	j	0	385	1.028
12	1.2	48	. 1.0	171	166		0 .:	389	1.033
13	1.5	57	0.9	156	148		0	385	1.029
14	1.8	64	0.8	138	132		0 .	383	1.026
15	0.08	58	0.9	153	140		. 0	379	1.030

^{* 2 (11; 9 -} メチルーテトラシクロ (4,4,0,1^{2,5},1^{7,0}) ドデセン - 3 = 19mol % .

和
7
${\mathfrak C}$
က
袠

数型	酢酸エチル	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
处	アセトン	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
品	7ンモニア20%	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
巌	硫酸 97%	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
Haze	%	6	80	01	6	7	9	œ	1	9	-	œ	œ	œ	7	6
鉛筆強度		н	н	2 H	2 11	ж	H	нв	H	нв	2 H	Ħ	2 H	н	нВ	2 B
曲げ降伏強度	(kg/cd)	810	930	1050	006	006	98	920	068	008	920	98	1100	780	870	-1
曲げ弾性	kg/cd ×10 ⁴	2.5	2.3	2.9	2.8	. 2.3	5.6	2.1	2.6	2.1	2.8	2.6	8.2	2.5	2.2	١
誘電正接	(1KIIz) ×10 ⁴	2.3	2.1	2.6	2.5	3.0	2.8	3.1	3.2	3.2	3.1	3.3	3.4	2.5	2.7	2.5
誘 電 率	(1КН2)	1.9	1.9	2.0	. 2.0	. 2.3	2.1	2.2	2.4	2.3	2.3	2.4	2.5	2.3	2.3	2.4
田市田	ou	1.540	1.539	1.544	1.542	1.538	1.541	1.536	1.544	1.534	1.544	1.540	1.543	1.540	1.539	1.541
		美胞 1	2	က	7	z,	9	1	æ	5	10		12	13	14	15

7.

(発明の効果)

本発明の重合体は、以上述べて来たように、従来全く知られていない構造及び組成を採ることによつて透明性、耐熱性、耐熱老化性、耐薬品性、耐溶剂性、誘電持性、機械的性質のいずれもが高いレベルを示し、その利用可能分野も前述したように多伎に亘るのであり、産業界に多大の利益を持たらす。

出願人 三井石油化学工業株式会社 代理人 山 口 和

This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

□ BLACK BORDERS
□ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
□ FADED TEXT OR DRAWING
□ BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING
□ SKEWED/SLANTED IMAGES
□ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
□ GRAY SCALE DOCUMENTS
□ LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT
□ REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

☐ OTHER:

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.